## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN



(11)Publication number:

07-266441

(43)Date of publication of application: 17.10.1995

(51)Int.CI.

B29C 71/02 B32B 7/02 B32B 9/00 B32B 27/08 B32B 27/30 C08J 7/00 C08J 7/04 ' B29K 29:00 B29K 33:00

(21)Application number : 06-083881

(71)Applicant: KUREHA CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

30.03.1994

(72)Inventor: SATO TOMOAKI

OBA HIROYUKI TANAKA HIDEAKI

HASEGAWA TOMOHISA

#### (54) MANUFACTURE OF GAS BARRIER FILM

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To economically manufacture the film, which has favorable transparency, few wrinkle and oxygen gas barrier properties by a method wherein the film is manufactured by heat—treating laminated thermoplastic film having the layer made of the specified component applied on one side of the film through the contact with a heated roll.

CONSTITUTION: On one side of the thermoplastic film having the crystalline melting point of 200–380° C and the Vicat softening temperature of 200–380° C, mixture made of organic compound, which is selected from the group consisting of polyvinyl alcohol and starch flour and contains at least one kind of hydroxyl group, poly(meth)acrylic acid and solvent is applied so as to obtain laminated film containing the resultant coated layer and the thermoplastic film layer after being heat—treated through the contact with the surface of a roll heated up to 180° C or higher. The heat treatment is performed by bringing at first the surface of the heated roll into contact with the thermoplastic film layer.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-266441

(43) 公開日 平成7年(1995) 10月17日

(51) Int. C1. 6 B 2 9 C B 3 2 B	71/02 7/02 9/00 27/08 27/30 審査請求	1 0 2	庁内整理番号 2126-4F 9268-4F 9349-4F 8413-4F 8115-4F 頁の数7	FD	F I .	技術表示箇所 (全8頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号		頭平6-83881 或6年 (1994) 3月: 、	30日		(71) 出願人 (72) 発明者 (72) 発明者 (72) 発明者 (72) 発明者	

#### (54) 【発明の名称】ガスバリヤー性フイルムの製造方法

#### (57)【要約】

【目的】 熱可塑性フイルムの一方の面に、特定の成分からなる層が塗布された積層フイルムを、熱ロールに接触させて熱処理を行い、フイルムを製造する方法であって、透明性が良好で、皺が少なく、酸素ガスバリヤー性を有するフイルムが、経済性よく製造できる。

【構成】 結晶融点 200~380℃あるいはビカット軟化温度 200~380℃の熱可塑性フイルムの一方の面に、ポリビニルアルコールおよび澱粉から選択される少なくとも1種の水酸基を含有する有機化合物、ポリ(メタ)アクリル酸および溶剤からなる混合物を塗布し、溶剤を除去して得られる塗布層と熱可塑性フイルム層を含有する積層フイルムを、180℃以上の熱ロール表面に接触させ熱処理するものであって、熱処理の最初は熱ロール表面と積層フイルムの熱可塑性フイルム層を接触させて、熱処理を行うガスバリヤー性フィルムの製造方法。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 結晶融点200~380℃あるいはビカ ット軟化温度200~380℃の熱可塑性フィルムの一 方の面に、ポリビニルアルコールおよび澱粉から選択さ れる少なくとも1種の水酸基を含有する有機化合物、ポ リ(メタ)アクリル酸および溶剤からなる混合物を塗布 し、溶剤を除去して得られる塗布層と熱可塑性フィルム 層を含有する積層フイルムを、180℃以上の熱ロール 表面に接触させ熱処理するものであって、熱処理の最初 は熱ロール表面と積層フイルムの熱可塑性フイルム層を 10 ムにとって、被包装物の品質低下を防止することは重要 接触させて、熱処理を行うガスバリヤー性フィルムの製 造方法。

【請求項2】 熱処理を、最初は熱ロール表面に積層フ イルムの熱可塑性フイルム層を接触させ、次いで熱ロー ル表面に積層フイルムの塗布層を接触させて行うもので ある請求項1記載のガスバリヤー性フィルムの製造方 法。

【請求項3】 熱処理を、最初は熱ロール表面に積層フ イルムの熱可塑性フイルム層を接触させ、次いで積層フ イルムの熱可塑性フイルム層と塗布層の両層を熱ロール 20 表面に接触させて行うものである請求項1記載のガスバ リヤー性フィルムの製造方法。

【請求項4】 熱処理が、190℃以上熱可塑性フィル ムの分解温度以下の熱ロール表面に積層フイルムを 4~ 600秒間接触させ行われるものである請求項1記載の ガスバリヤー性フィルムの製造方法。

【請求項5】 混合物が、ポリビニルアルコールおよび 澱粉から選択される少なくとも1種の水酸基を含有する 有機化合物5~80質量%とポリ(メタ)アクリル酸9 5~20質量%からなる組成物100質量部と、水10 0~10000質量部からなるものである請求項1ない し4記載のガスバリヤー性フィルムの製造方法。

【請求項6】 結晶融点200~380℃あるいはビカ ット軟化温度200~380℃の熱可塑性フィルムが、 ポリ(エチレンテレフタレート)、ポリ(εーカプロラ クタム)、ポリ(ヘキサメチレンアジパミド)、ポリ (ヘキサメチレンセバカミド)、ポリ(ヘキサメチレン ドデカミド)、該共重合ポリアミド、ポリ(メタキシリ レンアジパミド)、ポリ(4ーメチルペンテンー1)お よびポリ(フェニレンサルファイド)から得られるフイ 40 ルムより選択されるものである請求項1ないし5記載の ガスバリヤー性フイルムの製造方法。

【請求項7】 ポリ (メタ) アクリル酸が、ポリアクリ ル酸、ポリメタクリル酸、ポリアクリル酸の部分中和物 (中和度20%以下) およびポリメタクリル酸の部分中 和物(中和度20%以下)から選択されるものである請 求項 I ないし 6 記載のガスバリヤー性フィルムの製造方 法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、熱可塑性フイルムの一 方の面に、特定の成分からなる層が塗布された積層フィ ルムを、熱ロールに接触させて熱処理を行うことによ り、フイルムを製造する方法に関するものであって、詳 しくは、透明性が良好で、皺が少なく、優れた酸素ガス バリヤー性を有するフイルムを、経済性良く製造する方 法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】包装フィルム、とりわけ食品包装フィル な要件の一つであり、この要件を満たすために、これま で種々の改善策が検討されてきている。包装フィルムの 酸素ガスバリヤー性を向上させる方法は、改善策の有効 な方法の一つであり、代表的なものとして、塩化ビニリ デン系共重合体 [PVDCと略記] フィルムやエチレン ·ビニルアルコール共重合体 [EVOHと略記] フイル ムを単層あるいは他の熱可塑性フィルムとの多層フィル ムとして用いる方法やPVDCラテックスを塗布したポ リビニルアルコール [PVAと略記] フイルムを用いる 方法などが、広く知られている。しかしながら、EVO HフイルムやPVAフイルムは、酸素ガスバリヤー性の 湿度依存性が大きく、吸湿による酸素ガスバリヤー性の 低下防止は、いまだ充分なものではない。一方、PVD Cフイルムは、酸素ガスバリヤー性が良好で、しかもそ の湿度依存性も小さく、好ましいものであるが、焼却時 の環境に与える影響が懸念される。

【0003】本発明者らは、このような観点から、研究 を進め、PVAあるいは澱粉とポリ (メタ) アクリル酸 から、酸素ガスバリヤー性に優れしかもその湿度依存性 30 が小さい特徴を持った、新規なフイルムを提案した(特 願平5-31404号、同5-262958号、同5-285739号、同6-23735号、同6-2373 6号)。その上、このフイルムは、焼却時の環境に与え る心配もないものである。しかしながら、このフイルム は、透明性が充分ではなくしかも皺が多いなどの性能上 の問題やオーブン中で熱処理を行って製造しているため 工業的な製造性に欠けるなどの経済性に問題があること がわかり、本発明者らは、これら問題を解決するため に、さらに検討を進め、ついに、本発明に到達した。

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上記 フイルムの性能上および経済性についての問題点を解決 するものであって、透明性が良好で、皺が少なく、優れ た酸素ガスパリヤー性を有するフイルムを工業的な製造 性を持って経済性良く製造する方法を提供することにあ る。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明の要旨 は、結晶融点200~380℃あるいはピカット軟化温 50 度200~380℃の熱可塑性フィルムの一方の面に、

PVAおよび澱粉から選択される少なくとも1種の水酸 基を含有する有機化合物、ポリ (メタ) アクリル酸およ び溶剤からなる混合物を塗布し、溶剤を除去して得られ る塗布層と熱可塑性フイルム層を含有する積層フイルム を、180℃以上の熱ロール表面に接触させ熱処理する ものであって、熱処理の最初は熱ロール表面と積層フィ ルムの熱可塑性フイルム層を接触させて、熱処理を行う ガスバリヤー性フィルムの製造方法にある。

【0006】以下、本発明について詳細に説明する。 **〔熱可塑性フイルム〕本発明で使用する熱可塑性フイル 10 の生澱粉(未変性澱粉)のほか、各種の加工澱粉があ** ムは、結晶融点が200~380℃、好ましくは210 ~380℃、さらに好ましくは220~380℃の範 囲、あるいはビカット軟化温度が200~380℃、好 ましく210~380 $^{\circ}$ C、さらに好ましくは220~3 80℃の範囲にある熱可塑性フィルムである。本発明 は、このような温度範囲を持つ熱可塑性フィルムを使用 するものであるかぎり、何等限定されるものではなく、 好適なものとして、ポリ(エチレンテレフタレート) [PETと略記]、ポリ( $\epsilon$ ーカプロラクタム)[ナイ ロン6と略記]、ポリ(ヘキサメチレンアジパミド) [ナイロン66と略記]、ポリ(ヘキサメチレンセバカ ミド) [ナイロン610と略記]、ポリ(ヘキサメチレ ンドデカミド) [ナイロン 6 1 2 と略記] 、 $\epsilon$  - カプロ ラクタム・ヘキサメチレンアジパミド・ヘキサメチレン セバカミド・ヘキサメチレンドデカミドから選ばれる成 分を共重合成分とする共重合ポリアミド、ポリ (メタキ シリレンアジパミド)、ポリ(4ーメチルペンテンー 1) [PMPと略記]、ポリ(フェニレンサルファイ ド)などから得られるフィルムを例示することができ る。これらは、未延伸であってもよいし、延伸されてい 30 てもよい。結晶融点が200℃未満あるいはピカット軟 化温度が200℃未満では、熱処理を行う際に、熱可塑 性フイルムが、波打つなどの変形をおこしたり、熱ロー ルに粘着したりあるいは熱劣化するなどの恐れがある。 一方、結晶融点が380℃超過あるいはビカット軟化温 度が380℃超過では、熱可塑性フィルムの熱ロールへ の密着性が不良となり、均一な熱処理が困難となる。

【0007】なお、熱可塑性フイルムの結晶融点は、示 差走査熱量計 [DSCと略記]を用い、試料を、25℃ 急冷させ、再度、Tx℃まで10℃/分で昇温させる際 の結晶融解ピーク温度を用いるものとする。ここで、T x℃は、25℃から400℃まで10℃/分で昇温させ た際の結晶融解ピーク温度Tp℃に30℃を加えた温度 を意味する。また、ビカット軟化温度は、ASTM D - 1525に基づいて測定する。

【0008】〔水酸基を含有する有機化合物〕本発明で 用いる水酸基を含有する有機化合物は、PVAおよび澱 粉から選択される少なくともl種の化合物である。PV Aは、ケン化度が95%以上、好ましくは98%以上

で、平均重合度が300~2500、好ましくは300 ~ 1 5 0 0 のものが望ましい。ケン化度が 9 5 %未満で は、得られるフイルムの酸素ガスバリヤー性が充分では ない。また、平均重合度が300未満では、機械的強度 が問題となる恐れがあり、一方、1500を越えると溶 剤との混合が困難となる。

【0009】本発明で使用する澱粉としては、小麦澱 粉、トウモロコシ澱粉、モチトウモロコシ澱粉、馬鈴薯 澱粉、タピオカ澱粉、米澱粉、甘藷澱粉、サゴ澱粉など る。加工澱粉としては、例えば、①アルファー化澱粉、 分離精製アミロースなどの物理的変性澱粉、②加水分解 デキストリン、酵素分解デキストリンなどの酵素変性澱 粉、③酸処理澱粉、次亜塩素酸酸化澱粉などの化学分解 変性澱粉、Φエステル化澱粉、エーテル化澱粉などの化 学変性澱粉、⑤各種澱粉類にモノマーをグラフトしたグ ラフト化澱粉などを例示することができる。

【0010】[ポリ(メタ)アクリル酸]本発明で用い るポリ(メタ)アクリル酸は、カルポキシル基を2個以 20 上含有する化合物である。平均分子量は、特に、限定さ れるものではないが、2000~25000の範囲の ものが好適である。具体的には、ポリアクリル酸、ポリ メタクリル酸、アクリル酸とメタクリル酸との共重合 体、さらにこれらの部分中和物などを例示することがで きる。部分中和物は、これら重合体のカルボキシル基を アルカリで部分的に中和することにより得ることができ る。アルカリとしては、例えば、水酸化ナトリウム、水 酸化リチウム、水酸化カリウムなどのアルカリ金属水酸 化物、水酸化アンモニウムなどが挙げられる。部分中和 物の中和度は、得られるフイルムの酸素ガスバリヤー性 の点から、20%以下、好ましくは15%以下、さらに 好ましくは5~15%である。なお、中和度は、下記の 式により求めることができる。

中和度=(X/Y)×100

X:部分中和されたポリ(メタ)アクリル酸1g中の中 和されたカルボキシル基の全モル数

Y:部分中和する前のポリ(メタ)アクリル酸1g中の カルボキシル基の全モル数

【0011】 [混合物の調整] PVAおよび澱粉から選 物、ポリ(メタ)アクリル酸および溶剤からなる混合物 は、水酸基を含有する有機化合物およびポリ(メタ)ア クリル酸を溶剤に溶解させる方法、水酸基を含有する有 機化合物を溶剤に溶解させた溶液とポリ (メタ) アクリ ル酸を溶剤に溶解させた溶液を混合する方法、水酸基を 含有する有機化合物を溶剤に溶解させた溶液中で(メ タ) アクリル酸モノマーを重合させる方法、などによ り、適宜調整することができる。溶剤は、水酸基を含有 する有機化合物やポリ (メタ) アクリル酸を溶解させる ものであれば使用することができ、好ましいものとして

は、水、アルコールあるいは水とアルコールとの混合溶 剤などを例示することができる。中でも、取扱性などか ら水が好適である。

【0012】水酸基を含有する有機化合物とポリ(メ タ) アクリル酸との混合割合は、水酸基を含有する有機 化合物5~80質量%に対しポリ(メタ)アクリル酸9 5~20質量%、好ましくは10~60質量%に対し9 0~40質量%、さらに好ましくは15~50質量%に 対し85~50質量%の範囲である。水酸基を含有する 有機化合物の混合割合が、5質量%未満あるいは80質 量%超過では、酸素ガスバリヤー性に優れたフイルムが 得られない。また、混合物中の溶剤の量は、水酸基を含 有する有機化合物とポリ (メタ) アクリル酸からなる組 成物100質量部に対し溶剤100~10000質量 部、好ましくは150~5000質量部、さらに好まし くは200~2500質量部の範囲が好適である。溶剤 量が100質量部未満では、均一な混合が困難となり、 一方、10000質量部を超えるものでは、溶剤除去後 の均一な被膜成形が困難となる。なお、本発明において 使用する質量は、重量に置き換えて使用することができ る。また、混合物には、熱安定剤、紫外線吸収剤、可塑 剤、滑剤、顔料などの従来公知の添加剤を混合すること ができる。

【0013】 [積層フイルムの製造] 本発明の積層フィ ルムは、上記混合物を熱可塑性フィルムの一方の面に塗 布し、溶剤を除去することによって得られるもので、塗 布層と熱可塑性フイルム層を含有するものである。熱可 塑性フイルムの一方の面への混合物の塗布は、特に限定 されるものではなく、例えば、混合物を熱可塑性フィル ムの一方の面上に流延するなどの方法により行うことが 30 できる。この実施にあたっては、従来知られている装 置、例えば、キスロールコーター、メタリングパーコー ター、リバースロールコーターなどを使用して好適に行 うことができる。次いで、熱風吹き付け、赤外線照射、 減圧など公知の乾燥方法により、熱可塑性フイルム面上 に塗布された混合物から溶剤が除去され、塗布層と熱可 塑性フィルム層を含有する積層フィルムが得られる。塗 布層と熱可塑性フィルム層の厚みは、使用目的に応じて 適宜定めることができ、限定されるものではないが、塗 布層は、0.1~500μm、好ましくは0.5~10  $0 \mu m$ 、さらに好ましくは $0.5 \sim 50 \mu m$ 程度、また 熱可塑性フイルム層は、1~2000μm、好ましくは  $3 \sim 1000 \mu m$ 、さらに好ましくは $5 \sim 500 \mu m$ 程 度である。

【0014】 [熱処理] 本発明の熱処理は、上記した積 層フイルムを熱ロール表面に接触させ熱処理するもので あって、熱処理の最初は熱ロール表面と積層フイルムの 熱可塑性フィルム層を接触させて行うものである。熱処 理を行うための温度および時間は、フィルムを製造する

性の度合いなどの観点から決めればよく、積層フィルム を180℃以上の熱ロール表面に4~1800秒間接触 させる条件内で適宜選択することができる。具体的に は、190℃以上熱可塑性フィルムの分解温度以下、好 ましくは200℃以上熱可塑性フイルムの分解温度以下 の熱ロールの表面に4~600秒間、好ましくは4~3 00秒間、さらに好ましくは4~120秒間接触させて 行うものが好適である。熱ロール温度が180℃未満で は、湿度依存性が少なくしかも優れた酸素ガスバリヤー 性を有するフィルムとするために長時間を要し、経済性 よく製造する上で問題がある。一方、分解温度を超える と、得られるフイルムが着色したり、分解物が発生する などの困難が伴う。また、4秒未満での熱処理時間で は、酸素ガスバリヤー性が充分ではなく、逆に、180 0 秒超過では、長時間を要し、経済性よく製造する上で 難点がある。本発明において、積層フイルムと熱ロール 表面との接触時間は、複数の熱ロールを使用する場合に あっては、積層フイルムと各熱ロール表面とが接触した 合計の接触時間を表すものとする。なお、分解温度は、 熱天秤法により測定するもので、窒素ガス雰囲気中で熱 可塑性フィルムを25℃から10℃/分の速度で昇温さ せた際に、25℃に於ける熱可塑性フィルムの質量が1 0質量%減少した時の温度を意味する。

【0015】本発明において、積層フイルムの熱処理 は、その最初は、必ず、熱ロール表面と積層フイルムの 熱可塑性フイルム層を接触させて行うものである。熱口 ール表面と熱可塑性フイルム層とのこの最初の接触熱処 理以降については、熱ロール表面と積層フィルムとがい かなる順序で接触しても、何ら、制限されるものではな く、積層フイルムの塗布層およびまたは熱可塑性フイル ム層と熱ロール表面との接触を適宜組み合わせることに より熱処理を行うことができる。好ましい熱処理とし て、①最初は熱ロール表面に積層フイルムの熱可塑性フ イルム層を接触させ、次いで熱ロール表面に積層フィル ムの塗布層を接触させて行うもの、②最初は熱ロール表 面に積層フイルムの熱可塑性フイルム層を接触させ、次 いで積層フイルムの熱可塑性フイルム層と塗布層の両層 を熱ロール表面に接触させて行うもの、などを例示する ことができる。なお、最初は熱ロール表面と積層フイル ムの熱可塑性フイルム層を接触させて行なう熱処理、す なわち、③熱処理が、熱ロール表面に積層フイルムの熱 可塑性フィルム層を接触させて、全て行なわれるものも 好適なものである。

【0016】熱処理時間に占める熱ロール表面と積層フ イルムの熱可塑性フイルム層との最初の接触による熱処 理時間は、熱ロール表面と積層フィルムの熱可塑性フィ ルム層のみを接触させて熱処理を行う場合には定める必 要はないが、この他のものにあっては、通常、熱処理時 間の30%以上100%未満の時間、好ましくは40% ための経済性や目的とするフィルムの酸素ガスバリヤー 50 以上100%未満の時間、特に好ましくは50%以上1

10

00%未満の時間の範囲である。熱処理時間に占める最初の接触による熱処理時間が、30%未満の時間では、熱ロール表面と積層フイルムの塗布層が接触した際に、積層フイルムが熱ロール表面に粘着する恐れがある。なお、熱処理時間に占める最初の接触による熱処理時間とは、熱ロール表面に積層フイルムの熱可塑性フイルム層が最初に接触してから、熱ロール表面に積層フイルムの塗布層が初めて接触する前までに、熱ロール表面と積層フイルムの熱可塑性フィルム層が接触した合計の接触時間を表すものとする。

【0017】積層フイルムを熱処理するための熱ロールは、前述の温度範囲に調整することができるロールであれば、特に制限はなく、従来知られているものを用いることができる。通常、加熱可能な金属ロールが用いられ、硬質のクロームメッキの施された鏡面仕上げのものあるいは金属ロール表面にセラミックをコーテイング処理したセラミックロールなどが好適である。熱ロールの数は、何ら制限されるものではなく、熱処理に応じて適宜選択すればよい。そのほか、必要に応じて、従来用いられているロール、例えば、押圧するためのロール、成の形するためのロール、冷却するためのロール、引き取るためのロールなどを、適宜、本発明の熱ロールと組み合わせて、使用することができる。

【0018】 [ガスバリヤー性フィルム] 本発明の積層 フイルムは、熱処理することにより、酸素ガスバリヤー 性に優れたフイルムとなる。この優れた酸素ガスバリヤ ー性は、積層フイルムの塗布層の熱処理により発現する ものであり、その酸素ガスバリヤー性の程度は、30 ℃、80%相対湿度(80%RH)条件下で、熱処理後 の厚さ3μmでの塗布層の酸素透過度が、100ml (STP)/m²·day·atm {Pa}以下、好ま しくは50ml (STP) /m²·day·atm {P a}以下、さらに好ましくは10ml(STP)/m<sup>2</sup> ・day・atm {Pa} 以下の好適なものである。な お、この酸素透過度は、酸素透過係数に換算すると、 1.  $2.5 \times 1.0^{-3}$ ml (STP) · cm/m<sup>2</sup>·h·a tm {Pa} 以下、好ましくは6. 25×10-4ml (STP)・cm/m²·h·atm {Pa}以下、さ らに好ましくは1. 25×10<sup>-4</sup>ml(STP)・cm /m²·h·atm {Pa} 以下となる。本発明の熱処 理により得られるフイルムは、透明性に優れるものであ り、通常、塗布層の厚さが1~5μm程度で熱可塑性フ イルム層の厚さが10~50μm程度の積層フイルムか ら得られるフイルムであれば、20%以下、好ましくは 15%以下、さらに好ましくは10%以下のヘイズを示 す。

【0019】本発明のガスパリヤー性フイルムは、必要により、接着剤層を介しまたは介することなく、更に、他の層をラミネーション法などにより積層させることができる。例えば、熱可塑性フイルム層とは別にシール層

を配置する場合などである。好ましい積層構造を例示す れば、

①塗布層/熱可塑性フィルム層/接着剤層/シール層、②シール層/接着剤層/塗布層/熱可塑性フィルム層、③塗布層/熱可塑性フィルム層/接着剤層/塗布層/熱可塑性フィルム層、

④シール層/塗布層/熱可塑性フィルム層/接着剤層/ 塗布層/熱可塑性フィルム層、

などであるが、これらに限定されるものではない。

【0020】なお、シール層としては、例えば、低密度ポリエチレン、直鎖状低密度ポリエチレン、エチレン・プロピレン共重合体、エチレン・酢酸ビニル共重合体、ポリプロピレン、エチレン・エチルアクリレート共重合体、エチレン・アクリル酸塩共重合体などのポリオレフィンや εーカプロラクタム、ヘキサメチレンアジバミド、ヘキサメチレンドデカミドなどを共重合成分とする共重合ポリアミドなどから形成される層を挙げることができる。また、接着剤としては、各種フイルムのラミネーションなどに用いられるウレタン系、アクリル系、ポリエステル系などの接着剤を例示することができる。

【0021】以下に、実施例および比較例を挙げて、本 発明を具体的に説明するが、本発明は、これらの実施例 のみに限定されるものではない。

[実施例1~4、比較例1~3] PVAとしてクラレ (株) 製のポパール 1 0 5 (ケン化度 9 8: 5%、平均 重合度500)を用い、ポリアクリル酸[PAAと略 記]として和光純薬工業(株)製のPAA(30℃で8 000~12000センチポイズ、平均分子量1500 00)の25重量%水溶液を用いた。また、PAAの部 分中和物は、PAAを水酸化ナトリウム[NaOHと略 記]で中和度10%(DN=10%)に部分中和するこ とにより調整 [PAANaと略記] した。まず、PV A:PAANa=30:70 (質量比) の混合物の水溶 液(濃度10質量%)を調整し、この水溶液を、リバー スロールコーターおよびメイヤーバーを用いて、延伸P ETフィルム(融点264℃)の一方の面に塗布し、次 いで、この混合物水溶液が塗布されたフイルムを、16 0℃にコントロールした乾燥室に導入し、水を除去する ことにより、延伸PET層(厚み25μm)と塗布層 (厚み3μm)を有する積層フィルムを得た。このよう にして得られた積層フイルムを、表1に示した温度に加 熱したセラミックロール(金属ロール表面にセラミック をコーテイングしたもので、その表面粗度は0.6s以 下)の表面に積層フイルムの延伸PET層が接触するよ うにして、熱処理を行い、上記厚みを有するフィルムを 得た(実施例1~4、比較例1)。 なお、熱処理時間 は、積層フイルムの延伸PET層がセラミックロールの 表面に接触した合計の接触時間を示している。得られた フィルムの物性を表1に示した。

できる。例えば、熱可塑性フィルム層とは別にシール層 50 【0022】また、一方の面にアンカー剤(ポリエステ

ル系のポリオールとイソシアネート系の硬化剤)をコー トした未延伸のポリプロピレン [PPと略記] フィルム (融点165℃)のコート面に、実施例1~4と同様に、 して、混合物の水溶液を塗布し、未延伸PP層(厚み5 0μm)と塗布層(厚み1μm)を有する積層フイルム を得た。次いで、235℃に加熱したセラミックロール 表面に積層フィルムの未延伸PP層が接触するようにし て熱処理を行なおうとしたが、積層フイルムがセラミッ クロール表面に粘着し、巻き付いてしまい、熱処理が出 来なかった(比較例 2 )。さらに、実施例  $1 \sim 4$  で調整 10 ASTM D1003に準じ、日本電色工業(株) 製 $\Sigma$ した延伸PET層と塗布層を有する積層フィルムを用い て、235℃に加熱したセラミックロール表面に積層フ イルムの塗布層が接触するようにして、熱処理を行なお うとしたが、積層フイルムがセラミックロール表面に粘 着し、巻き付いてしまい、熱処理が出来なかった(比較 例3)。

#### 【0023】<物性測定法>

#### (1)酸素透過度

Modern Control社製の酸素透過試験器O X-TRAN 2/20を用いて、熱可塑性フィルム単 20 独および熱可塑性フイルム層と塗布層を含有する積層フ イルムを熱処理したフイルムの酸素透過度を測定し、以\*

\*下の計算式により、熱処理後の塗布層の酸素透過度P<f ilwを計算した。表1~表4の酸素透過度は、この熱処 理後の塗布層の酸素透過度を示したものである。

1/P < total > = 1/P < film > + 1/P < thermo>

P < total>: 熱可塑性フイルム層と塗布層を含有する積 層フイルムを熱処理したフイルムの酸素透過度

P<film>: 熱処理後の塗布層の酸素透過度

P<thermo>:熱可塑性フイルム単独の酸素透過度

(2)透明性

80を用いて、積層フィルムを熱処理して得られたフィ ルムのヘイズ (Haze) を測定した。

#### (3) 皺

積層フィルムを熱処理して得られたフィルムから、50 cm×50cmのサンプルフイルムを切りとり、このサ ンプルフイルムを黒い紙の上に置き、皺の程度を目視で 観察、測定した。

A・・皺がほとんどない

B・・皺がかなりある

C・・皺が多い

[0024]

【表1】

フイルムの構成			熱処理		酸素透過度	透明性	皺
熱	熱可塑性 塗布層					(ヘイズ)	
7	イルム層	4	(℃)	(秒)	(ml/m²·day·atm)	(%)	
実施例1	PET	PVA+PAANa	215	120	1	3	Α
実施例 2	PET	PVA+PAANa	235	57	0. 2	4	Α
実施例3	PET	PVA+PAANa	235	14	0. 5	4	Α
実施例 4	PET	PVA+PAANa	235	6	43	4	Α
比較例1	PET	PVA+PAANa	160	2100	10	10	Α
比較例 2	PP	PVA+PAANa	235	(*1)	(*2)	(*2)	(*2)
比較例3	PET	PVA+PAANa	235	(*1)	(*2)	(*2)	(*2)

(\*1)積層フイルムがロール表面に粘着し、巻き付いた。 (\*2) フイルムが製造できなかったために、物性を測定す ることができなかった。

【0025】この表から、本発明の方法により、透明性 イルムを経済性よく製造できることがわかる(実施例1 ~4)。一方、比較例1では、熱処理に時間がかかり、 目的とするフィルムを経済性良く製造することできず、 また、比較例2~3では、積層フイルムがセラミックロ ールに粘着して、フイルムの製造ができないことがわか る.

【0026】 [実施例5~9、比較例4] 澱粉として和 光純薬工業(株)製の可溶性澱粉(馬鈴薯澱粉を酸によ り加水分解処理し、水溶性にしたもの)を用い、この1

4で調整したものを用い、澱粉:PAANa=30:7 0 (質量比)の混合物の水溶液(濃度10質量%)を調 整し、この水溶液を、延伸したナイロン6 [NYと略 記] フイルム (融点 2 2 0 ℃) の一方の面に塗布し、実 が良好で、皺が少なく、酸素ガスバリヤー性に優れたフ 40 施例1~4と同様にして、延伸NY層(厚み15µm) と塗布層(厚み3μm)を有する積層フイルムを得た。 このようにして得られた積層フイルムを、表2に示した 温度に加熱した、セラミックロールの表面に最初は積層 フイルムの延伸NY層が接触するようにして、次いで積 層フイルムの塗布層が接触するようにして、合計2本の セラミックロールを通過させ、熱処理を行った (実施例 5~6)。また、実施例5~6の延伸NYフイルムの代 わりに、未延伸PMPフイルム(融点235℃)を用い て、未延伸PMP層(厚み25μm)と塗布層(厚み3 0質量%水溶液を調整した。PAANaは、実施例 $1\sim 50~\mu$ m) を有する積層フイルムを得、表 2に示した温度に

加熱した、セラミックロールの表面に最初は積層フィル ムの未延伸PMP層が接触するようにして、次いで積層 フイルムの塗布層が接触するようにして、合計2本のセ ラミックロールを通過させ、熱処理を行った(実施例 7)。また、実施例5~6の延伸NYフイルムの代わり に、実施例1~4で用いた延伸PETフイルムを用い て、延伸PET層(厚み25μm)と塗布層(厚み3μ m)を有する積層フイルムを得、表2に示した温度に加 熱した、セラミックロールの表面に最初は積層フィルム の延伸PET層が接触するようにして、次いで積層フイ 10 4)。なお、熱処理時間は、積層フイルムの延伸NY層 ルムの塗布層が接触するようにして、合計2本のセラミ ックロールを通過させ、熱処理を行った(実施例8)。 また、実施例1~4で調整した延伸PET層(厚み25 μm)と塗布層(厚み3μm)を有する積層フイルムを 用いて、表2に示した温度に加熱した、セラミックロー ルの表面に最初は積層フィルムの延伸PET層が接触す るようにして、次いで積層フイルムの塗布層が接触する ようにして、合計2本のセラミックロールを通過させ、 熱処理を行った(実施例9)。いずれの実施例も、積層\*

\*フィルムと同じ厚みを有するフィルムが得られた。

【0027】さらに、比較例として、上記実施例5~6 で調整した延伸NY層と塗布層を有する積層フイルムを 用いて、230℃に加熱したセラミックロールの表面に 最初は積層フイルムの塗布層が接触するように、次いで 積層フイルムの延伸NY層が接触するようにして、合計 2本のセラミックロールを通過させようとしたが、最初 のセラミックロールで積層フィルムがロール表面に粘着 し、巻き付いたために、熱処理が出来なかった(比較例 あるいは未延伸PMP層あるいは延伸PET層と塗布層 が2本のセラミックロールの表面に接触した合計の接触 時間を示すもので、この合計接触時間の最初の半分は、 セラミックロールと積層フイルムの延伸NY層あるいは 未延伸PMP層あるいは延伸PET層が接触した時間 を、また、残りの半分は、セラミックロールと塗布層が 接触した時間を示す。

[0028] 【表2】

フイルムの構成			熱效	0理	酸素透過度	透明性	皺
熱	可塑性	塗布層	温度	時間		(ヘイズ)	
フィ	ルム層	3	(℃)	(秒)	(ml/m²·day·atm)	(%)	
実施例 5	NY	 澱粉+PAANa	205	38	5	10	A
実施例6	NY	澱粉+PAANa	205	60	2	15	A
実施例7	PMP	澱粉+PAANa	200	120	10	10	Α
実施例8	PET	澱粉+PAANa	230	38	0. 2	7	Α
実施例9	PET	PVA+PAANa	230	8	34	5	Α
比較例 4	NY	澱粉+PAANa	230	(*3)	(\$4)	(*4)	(*4)

(\*3)積層フィルムがロール表面に粘着し、巻き付いた。 (\*4) フイルムが製造できなかったために、物性を測定す ることができなかった。

【0029】この表から、本発明により、透明性が良好 で、皺が少なく、酸素ガスバリヤー性に優れたフィルム を経済性よく製造できることがわかる (実施例5~ 9)。一方、比較例4では、積層フイルムがセラミック ロールに粘着して、フイルムの製造ができないことがわ

【0030】 [実施例10~11] 実施例1~4で調整 した延伸PET層(厚み25μm)と塗布層(厚み3μ m)を有する積層フイルムを用いて、表3に示した温度 に加熱した、セラミックロールの表面に、最初は積層フ イルムの延伸PET層が接触するようにして、次いで積 層フイルムの延伸PET層と塗布層の両層にロール表面 が接触するようにして、合計3本のセラミックロールを 通過させ、熱処理を行った(実施例10)。さらに、実 施例5~6で調整した延伸NY層(厚み15μm)と塗 布層(厚み3μm)を有する積層フイルムを用いて、表 50 【0031】

3に示した温度に加熱した、セラミックロールの表面 に、実施例10と同様にして、最初は積層フィルムの延 伸NY層が接触するようにして、次いで積層フィルムの 延伸NY層と塗布層の両層にロール表面が接触するよう にして、熱処理を行った(実施例11)。いずれの実施 例も、積層フィルムと同じ厚みを有するフィルムが得ら れた。得られたフイルムの物性を表3に示した。なお、 熱処理時間は、積層フイルムの延伸PET層あるいは延 伸NY層と塗布層が3本のセラミックロールの表面に接 触した合計の接触時間を示すもので、この合計接触時間 の最初の半分は、セラミックロールに積層フイルムの延 伸PET層あるいは延伸NY層が接触した時間を、ま た、残りの半分は、セラミックロールに積層フィルムの 延伸PET層あるいは延伸NY層と塗布層の両層が接触 した時間(セラミックロールに積層フイルムの延伸PE T層あるいは延伸NY層が接触した時間とセラミックロ ールに積層フイルムの塗布層が接触した時間は、同じ) を示す。

14

【表3】

フイル	熱效	0理	酸素透過度 透明性		皺	
熱可塑性	温度	時間		(ヘイズ)		
フイルム	(C)	(%)	(%)			
実施例10 PET	PVA+PAANa	230	8	37	3	A
実施例11 NY	澱粉+PAANa	205	60	2	15	Α

【0032】 [比較例 $5\sim6$ ] 実施例 $1\sim4$ で得られた延伸PET層(厚み $25\mu$ m)と塗布層(厚み $3\mu$ m)を有する積層フイルムを厚紙に固定し、160 での加熱室内に、2時間置くことにより、熱処理を行った(比較例<math>5)。また、比較例2で得られた未延伸PP層(厚み $50\mu$ m)と塗布層(厚み $1\mu$ m)を有する積層フイル\*

【0032】 [比較例5~6] 実施例1~4で得られた 10\*ムを厚紙に固定し、130℃の加熱室内に、110時間 延伸PET層(厚み25μm)と塗布層(厚み3μm) 置くことにより、熱処理を行った(比較例6)。得られ を有する積層フイルムを厚紙に固定し、160℃の加熱 たフイルムの物性を表4に示した。

[0032]

【表 4】

フイルムの構成 熱可塑性 塗布層			熱如	0.理	酸素透過度	透明性	皺
			温度	時間		(ヘイズ)	
フイルム層		(°C)	(時)	(ml/m²-day-atm	-day-atm) (%)		
比較例 5	PET	PVA+PAANa	160	2	1	26	С
比較例6	PP	PVA+PAANa	130	110	3	25	С

【0033】この表から、積層フイルムと熱ロール表面を接触させ熱処理する方法でないと、目的とするフイルムが得られないことがわかる。

[0034]

【発明の効果】本発明によれば、透明性が良好で、皺が※

※少なく、酸素ガスバリヤー性に優れたフィルムを経済性よく製造する方法が提供される。これにより、食品包装に好適で、しかも、焼却時の環境への心配のないフィルムを、取り扱い性よく(ロール巻きにした形状で得られる)、生産規模で製造する事が可能となった。

フロントページの続き

33:00 101:12

(51) Int. Cl. <sup>6</sup> 識別記号 庁内整理番号 F I C 0 8 J 7/00 3 0 1 7/04 P // B 2 9 K 29:00

技術表示箇所

 $\supset$